

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示概不就因本公告全部或任何部分內容而產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



SciClone Pharmaceuticals (Holdings) Limited

賽生藥業控股有限公司 *
(於開曼群島註冊成立的有限公司)
(股份代號：6600)

自願公告 業務更新

COVID-19滅活疫苗聯合胸腺法新(商品名日達仙) 臨床研究正式啟動

本公告乃由賽生藥業控股有限公司(「本公司」或「賽生藥業」，連同其附屬公司統稱「本集團」)自願作出。本公告旨在使本公司股東及潛在投資者了解本集團的最新業務規劃及發展情況。

本公司欣然宣佈COVID-19滅活疫苗聯合胸腺法新(商品名日達仙)的臨床研究於2021年4月25日正式啟動。本次臨床研究由本公司發起，復旦大學附屬華山醫院張文宏教授以及中山大學附屬第三醫院高志良教授共同牽頭，全中國範圍內15家醫院參與，主要為評價健康成人使用COVID-19滅活疫苗聯合胸腺法新(商品名日達仙)的安全性、耐受性、免疫原性的前瞻、開放和隨機對照研究。此研究計劃全國招募200名受試者。

關於胸腺法新(商品名日達仙)：

胸腺法新，科學上稱為胸腺肽 $\alpha 1$ (「 $T\alpha 1$ 」)，是一種自然地在血液中循環的胸腺激素類藥物，是唯一一種與人體內天然 $T\alpha 1$ 的化學結構和構型相同的物質，能夠提高患者的免疫力、改善患者的生活質量、提高緩解率和生存率。

日達仙是本公司合成製備的胸腺法新，為自有產品。日達仙獲批准用於治療慢性乙型肝炎及免疫功能受損患者的疫苗增強劑。除官方適應症外，在國家衛健委以及中華醫學會和中國臨床腫瘤學會等專業協會發佈的治療指南中，日達仙亦被列為治療膿毒症(2014年)、胰腺癌(2019年及2020年)、肝癌(2017年、2018年及2019年)、COVID-19(2020年)以及淋巴癌(2021年)的藥物。於過往幾十年，日達仙已因(尤其是)其在治療SARS及COVID-19方面的潛在好處獲得醫生和患者的認可，成為值得信賴的品牌產品。

胸腺法新(商品名日達仙)作為免疫調節劑的作用是通過促進T淋巴細胞的成熟，增加已激活T細胞分泌的多種淋巴因子及提高T細胞表面淋巴因子受體水平並激活CD4細胞以增強異體和自體的人類混合淋巴細胞反應。由於對T細胞依賴性抗原的抗體應答不全或減弱可能是某些疫苗療效不足的一個因素，而胸腺法新可通過增強T細胞依賴的B細胞的抗體應答，增加特異性抗體的產生從而增強患者對病毒性疫苗的免疫應答。

鑒於胸腺法新(商品名日達仙)的作用機制及既往臨床研究，在COVID-19大流行威脅的情況下進行大規模疫苗接種的同時，聯合胸腺法新(商品名日達仙)可能有助於增加SAR-Cov-2中和抗體水平，延長抗體保護時間。

本臨床研究可能或未必能夠成功地證實胸腺法新(商品名日達仙)可增強COVID-19滅活疫苗的抗體保護水平。本公司股東及潛在投資者於買賣本公司股份時，務請審慎行事。

關於賽生藥業：

本公司是一家擁有產品開發和商業化集成平台的生物製藥公司，戰略上專注於中國一些較大且發展迅速的醫療需求未得到滿足的治療領域，包括腫瘤科及重症感染。憑藉本公司的產品開發及商業化實力，公司在重點治療領域均衡和優質的上市產品及具有較佳潛力的在研產品的開發及商業化組合方面已建立良好的往績記錄。

欲瞭解更多有關本公司的信息，請瀏覽：www.sciclone.com。

承董事會命
賽生藥業控股有限公司*
執行董事、首席執行官兼總裁
趙宏

香港，2021年4月26日

於本公告日期，董事會成員包括執行董事趙宏先生；非執行董事Li Zhenfu先生、Daniel Luzius Vasella博士、Lin Shirley Yi-Hsien女士、李泉女士、石岑先生及王曉卓女士；以及獨立非執行董事劉國恩博士、Chen Ping博士、Gu Alex Yushao先生及Wendy Hayes女士。

* 僅供識別